PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 06312925 A

(43) Date of publication of application: 08.11.94

(51) Int. CI

A61K 31/37 C07D311/16

(21) Application number: 05351659

(22) Date of filing: 27.12.93

(30) Priority:

02.03.93 JP 05 66164

(71) Applicant:

KUREHA CHEM IND CO LTD

(72) Inventor:

WATANABE TAKATOSHI

NIIMURA KOICHI

UMEKAWA KIYONORI

(54) CARTILAGE-PROTECTION AGENT AND NEW ESCULETIN DERIVATIVE

(57) Abstract:

PURPOSE: To provide partly new esculetin derivatives effective for suppressing the destruction of articular cartilage, having low toxicity and useful as a cartilage-protection agent for the treatment of rheumatoid arthritis, arthrosis deformans, scapulohumeral periarthritis, etc.

CONSTITUTION: A cartilage-protection agent containing a compound expressed by formula I (R¹ and R² are H, 2-25C saturated or unsaturated aliphatic acyl or benzoyl; R³ is H or alkyl). The compounds of formula II (R¹¹ and R¹² are H, pivaloyl, capryloyl, lauroyl, palmitoyl, stearoyl, linoleoyl, docosahexaenoyl or benzoyl; R¹³ is H or methyl) (e.g. escutletin-6-monopivalate) are new compounds in the compounds of formula I. Various carboxylic acid mono or diesters of esculetin or 4-alkylesculetin can be produced e.g. by reacting esculetin or 4-alkylesculetin with various carboxylic acids in the presence of an acid catalyst.

COPYRIGHT: (C)1994,JPO

$$\begin{array}{c} \mathbb{R}^{1}O \\ \mathbb{R}^{2}O \end{array}$$

$$R^{11}O$$
 $R^{12}O$ R^{13}

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-312925

(43)公開日 平成6年(1994)11月8日

(51)Int.Cl.5

識別記号

庁内整理番号

FI

技術表示箇所

A 6 1 K 31/37

ABJ

7431-4C

C 0 7 D 311/16

101

9360-4C

審査請求 未請求 請求項の数3 FD (全 10 頁)

(21)出願番号

特願平5-351659

(22)出願日

平成5年(1993)12月27日

(31)優先権主張番号 特願平5-66164

(32)優先日

平5(1993)3月2日

(33)優先権主張国

日本 (JP)

(71)出願人 000001100

呉羽化学工業株式会社

東京都中央区日本橋堀留町1丁目9番11号

(72)発明者 渡辺 孝寿

埼玉県坂戸市鶴舞2-5-7

(72)発明者 新村 浩一

埼玉県蕨市中央1-17-30 ルネ蕨1-

(72)発明者 梅川 清則

千葉県浦安市美浜5-4-309

(74)代理人 弁理士 森田 憲一

(54)【発明の名称】 軟骨保護剤及び新規エスクレチン誘導体

(57)【要約】

【目的】 軟骨保護剤及び新規エスクレチン誘導体を提 供する。

【構成】 軟骨保護剤は下記一般式(I)の化合物を含 有する。

【化1】

$$\begin{array}{c}
R^{1}O \\
R^{2}O
\end{array}$$
(1)

(R'及びR'は独立に、H、炭素数2~25の飽和又 は不飽和脂肪族アシル、ベンゾイル; R³ はH、アルキ ル。)エスクレチン誘導体は、一般式(I)でR¹及び R² が独立に、H、ピバロイル、カプリロイル、ラウロ イル、パルミトイル、ステアロイル、リノーレオイル、 ドコサヘキサエノイル、ベンゾイル;R³がH、メチル の化合物。

【効果】 一般式(I)の化合物は、軟骨マトリックス を構成するGAGの減少を強く抑制し、軟骨保護作用を 示し、低毒性である。従って、軟骨保護剤として、慢性 関節リウマチ、変形性関節症、肩関節周囲炎、頸肩腕症 侯群、腰痛症等の関節症の治療に極めて有用である。

2

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式(I):

【化1】

$$R^{1}O \longrightarrow O O$$

$$R^{2}O \longrightarrow R^{3}$$

$$(I)$$

(式中、R¹ 及びR² はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数2~25個の飽和若しくは不飽和脂肪族アシル基又はベンゾイル基であり、R² は水素原子又はアルキル基である)で表される化合物を含有することを特徴とする、軟骨保護剤。

【請求項2】 一般式 (II) :

【化2】

$$R^{11}O$$
 $R^{12}O$
 R^{13}
(III)

(式中、R"及びR"はそれぞれ独立に、水素原子、ピパロイル基、カプリロイル基、ラウロイル基、パルミトイル基、ステアロイル基、リノーレオイル基、ドコサヘキサエノイル基、又はベンゾイル基であり、R"は、水素原子又はメチル基である)で表される化合物。

【請求項3】 R"及びR"はそれぞれ独立に、水素原子、ピバロイル基、ステアロイル基、又はベンゾイル基であり、R"は、水素原子又はメチル基である請求項2に記載の化合物。

・「発明の詳細な説明」

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、軟骨保護剤及び新規エスクレチン誘導体に関する。詳しくは、下記の一般式(I)で表される化合物を有効成分として含有する軟骨

保護剤、及び下記一般式(I)で表される化合物に属する下記一般式(II)で表される化合物に関する。

[0002]

【従来の技術】関節症には、慢性関節リウマチ、リウマチ熱、変形性関節症等がある。中でも慢性関節リウマチ及び変形性関節症は患者数が多く、主要な関節症と考えられている。変形性関節症には、先天性のもの或いは二次性のものと、老化による関節軟骨の退行変性による一次性のものがある。一次性の変形性関節症は、近年老齢者人口の増大につれて増加している。慢性関節リウマチと変形性関節症では、病因、病態に大きな違いがある。しかし何れも最終的には、軟骨破壊により関節機能が障害される点では共通している。慢性関節リウマチ、リウマチ熱、全身性エリテマトーデス、変形性関節症等のリ

ウマチ性疾患に対する第一選択薬は、アスピリン、イン ドメタシン等の鎮痛抗炎症剤である。慢性関節症治療薬 としては、他にシオゾール等の金製剤、免疫調節剤、ス テロイド剤、D-ペニシラミン等が使用される。下記の 一般式(I)で表される化合物は、R'、R'及びR' が共に水素原子である場合にはエスクレチンである。 又、R¹ 及びR¹ が共に水素原子であり、R¹ がメチル 基である場合には、4-メチルエスクレチンである。こ れらのエスクレチン類はコレステロール低下、血管補 強、及び抗酸化作用を有することが知られている (特公 10 昭42-16626号公報)。 4-メチルエスクレチン の炭素数6~25のカルボン酸のジエステル、特にカプ リル酸ジエステル、ラウリン酸ジエステル、及びパルミ チン酸ジエステルは皮膚疾患治療に有用な抗炎症作用を 有することが知られている (FR 2276819)。 [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、下記の一般式(I)の化合物が、軟骨保護剤として有用であることは知られていない。又、従来の上記鎮痛抗炎症剤は、関節軟骨の破壊には効果がなく、軟骨細胞を用いた実験においては、逆に、増悪する場合もある。更に、上記慢性関節症治療薬にも、関節軟骨の破壊抑制作用は見いだされていない。本発明者等は、関節軟骨の破壊を抑制する軟骨保護剤を開発すべく鋭意研究を行った結果、下記の一般式(I)で表される化合物が、軟骨マトリックスを構成するグリコサミノグリカン(以下GAGと記す)の減少を強く抑制することを見出した。又、下記の一般式(I)で表される化合物のうち、下記の一般式(II)で表される化合物は新規化合物である。

30 [0004]

【課題を解決するための手段】従って、本発明は、一般 式(Î):

[化3]

$$R^{1}O$$
 $R^{2}O$
 O
 O
 O
 O
 O

40 (式中、R¹ 及びR³ はそれぞれ独立に、水素原子、炭素数2~25個の飽和若しくは不飽和脂肪族アシル基又はベンゾイル基であり、R³ は水素原子又はアルキル基である)で表される化合物〔以下、本物質(I)と記す〕を含有することを特徴とする、軟骨保護剤に関する。更に、本発明は一般式(II):

【化4】

$$R^{11}O$$
 $R^{12}O$
 R^{13}
(III)

(式中、R"及びR"はそれぞれ独立に、水素原子、ピパロイル基、カプリロイル基、ラウロイル基、パルミトイル基、ステアロイル基、リノーレオイル基、ドコサヘキサエノイル基、又はベンゾイル基であり、R"は、水素原子又はメチル基である)で表される化合物(以下、本物質(II)と記す〕にも関する。なお、新規化合物である本物質(II)は、軟骨保護作用を有する本物質

(I) の一部であるので、本物質(I) に関する以下の 説明は、該当する場合には本物質(II) にも当てはま る。

【0005】本物質(I)において、R¹及びR²の好 ましい例は、水素原子、アセチル基、ピバロイル基、カ プリロイル基、ラウロイル基、パルミトイル基、ステア ロイル基、リノーレオイル基、ドコサヘキサエノイル 基、及びベンゾイル基であり、より好ましい例は、本物 質(II)におけるR"及びR"、すなわち、水素原子、 ピパロイル基、カプリロイル基、ラウロイル基、パルミ トイル基、ステアロイル基、リノーレオイル基、ドコサ ヘキサエノイル基、及びベンゾイル基であり、本物質 (I) 及び (II) において更に好ましい例は水素原子、 ピバロイル基、ステアロイル基及びベンゾイル基であ る。R3の好ましい例は水素原子及び炭素数1~4個の 低級アルキル基であり、より好ましい例は本物質 (II) におけるR"、すなわち水素原子又はメチル基である。 【0006】本物質(I)及び(II)としては、例え ば、下記の化合物を例示することができる。エスクレチ ン、4-メチルエスクレチン、エスクレチン 6.7-ピス (アセテート)、4-メチルエスクレチン 6,7 ーピス (アセテート) 、エスクレチン 6. 7ービス (ピパレート)、4-メチルエスクレチン 6、7-ビ ス (ピバレート)、エスクレチン 6-モノピバレー ト、4-メチルエスクレチン 6-モノピパレート、エ スクレチン 7ーモノピバレート、4ーメチルエスクレ チン 7-モノピバレート、エスクレチン 6, 7-ビ ス (カプリレート)、4-メチルエスクレチン 6,7 ービス (カプリレート)、エスクレチン 6,7ービス (ラウレート)、4-メチルエスクレチン 6,7-ビ ス (ラウレート)、エスクレチン 6, 7ーピス (パル ミテート)、4-メチルエスクレチン 6.7-ビス (パルミテート)、エスクレチン 6, 7-ビス (ステ アレート)、4-メチルエスクレチン 6,7-ビス (ステアレート)、エスクレチン 6, 7-ピス (リノ ーレート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ーピス (リノーレート)、エスクレチン 6, 7-ビス (ドコ

サヘキサエノエート)、4-メチルエスクレチン 6, 7-ピス(ドコサヘキサエノエート)、エスクレチン 6, 7-ピス(ベンゾエート)、4-メチルエスクレチン 6, 7-ピス(ベンゾエート)

【0007】上記に例示した化合物のうち、エスクレチン 6-モノピバレート、エスクレチン 6,7ービス (ピパレート)、エスクレン 6,7ービス (ステアレート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (ステアレート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (リノーレエート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (ドコサヘキサエノエート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (ベンゾエート)は、本物質 (II)に属し、新規化合物である。

【0008】エスクレチン及び4-メチルエスクレチンは試薬として入手可能である。例えば、エスクレチンは東京化成工業株式会社から、4-メチルエスクレチンはシグマケミカルカンパニーから入手できる。

【0009】エスクレチン或いは4-アルキルエスクレチンの各種カルボン酸モノ又はジエステルは、エスクレ 20 チン或いは4-アルキルエスクレチンと各種カルボン酸 とを下記の方法で反応させて得ることができる。

1) 適当な溶媒を用いて、塩酸、硫酸、燐酸等の無機酸 或いは酢酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸のよう な酸触媒存在下に、エスクレチン或いは4ーアルキルエ スクレチンとカルボン酸とを反応させる。

2) ジシクロヘキシルカルボジイミド、N, N' - カルボニルジ (2-メチルイミダゾール)、ジフェニルケテン-N-シクロヘキシルイミン、アルコキシアセチレン、ポリ燐酸エチルエステル、塩化チオニル、塩化オキ30 サリル等の縮合剤の存在下に、ジメチルホルムアミド、アセトン、ジオキサン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化エチレン、テトラヒドロフラン、ピリジン等の有機溶媒中で、エスクレチン或いは4-アルキルエスクレチンとカルボン酸とを反応させる。通常冷却下ないし室温で行う。

3)酸無水物とエスクレチン或いは4-アルキルエスクレチンとをトリエチルアミン、ピリジン、メチルエチルピリジン等の塩基性物質存在下に反応させる。

4)酸ハロゲン化物(ハロゲン化アシル:塩化物、臭化 40 物等)とエスクレチン或いは4-アルキルエスクレチン とをトリエチルアミン、ピリジン、メチルエチルピリジ ン等の塩基性物質を添加した溶媒中または塩基性溶媒例 えばピリジン中で反応させる。

【0010】上記原料の使用割合によってモノエステル 或いはジエステルを得ることができる。エスクレチン或 いは4-アルキルエスクレチンと等モル量ないし小過剰 量のカルボン酸、酸無水物、又は酸ハロゲン化物を使用 するときはモノエステルを得、又それらを大過剰量、通 常モル比2以上を使用するときはジエステルを得ること ができる。後者の場合、ジエステルとモノエステルの混



合物を得ることがある。この場合はクロマトグラフィー 等の通常の分離法を用いることによりジエステルとモノ エステルを容易に得ることができる。反応生成物の精製 法としては、抽出、クロマトグラフィー、結晶化、再沈 **澱等を利用することができる。精製品の構造は、赤外線** 吸収スペクトル、紫外線吸収スペクトル、核磁気共鳴吸 収スペクトル、元素分析、質量スペクトル等により確認 することができる。

【0011】本物質 (I) について毒性を調べた。本物 質(I)の代表例を750mg/kg(体重)の量で、 雄マウスに連続4日間腹腔内投与したが、死亡例はな く、特筆すべき毒性は見られなかった。本物質(I)は きわめて安全な化合物である(後記実施例2参照)。本 物質(I)は、薬理効果として、培養軟骨細胞(家兎の 肩、膝関節軟骨細胞) における軟骨破壊抑制作用を有す る(後記実施例3参照)。従って、本物質(I)は、関 節の軟骨破壊を伴う各種関節症の治療のための軟骨保護 剤として有用である。このような関節症の例は、慢性関 節リウマチ、変形性関節症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候 群、腰痛症等である。

【0012】本物質(I)を有効成分とする軟骨保護剤 の製剤形態は、一般的な形態でよい。本物質(Ⅰ)単 独、又は、本物質(I)と製剤上許容し得る担体又は希 釈剤との混合物の何れでも製剤として使用できる。製剤 中の有効成分の量は、0.01~100重量%、好まし くは0.1~70重量%である。本発明の軟骨保護剤 は、経口、非経口何れでも投与できる。本発明の軟骨保 護剤の投与量は、対象(動物あるいはヒト)、年齢、個 人差、病状等に依るので、下記範囲外量を投与する場合 もある。しかしながら、一般にヒトを対象とする場合、 本物質(Ⅰ)の経口投与量は、1日当たり0.1~50 0 m g / k g (体重) 、好ましくは0. 5~200 m g /kg(体重)である。通常、1日量を、1回または2 ~4回に分けて投与する。

[0013]

【実施例】以下、実施例によって本発明を具体的に説明 するが、これらは本発明の範囲を限定するものではな ٧٧

実施例1:本物質 (I) 又は (II) の合成

(1) エスクレチン 6, 7-ビス (アセテート) の合

ナス型フラスコ (50ml) に、エスクレチン (東京化 成;890mg、5mmol)と4- (ジメチルアミ ノ) ピリジン (1. 528g、12. 5mmol) を入 れた後、塩化メチレン(10ml)を加えて懸濁液とし た。この懸濁液に、10℃でゆっくりと塩化アセチル

(和光純薬; 918mg、12.5mmol) を滴下し た。反応は発熱的であった。反応液を10℃で2時間攪 拌すると、白色沈澱を生じた。塩化メチレン (25m

1)を加えると、沈澱は完全に溶解した。反応終了を確

認した後、反応液に蒸留水 (40m1) を加え、塩化メ チレン (25ml×2) で抽出した。集めた有機層を蒸 留水(20ml×1)で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 後、ロータリーエバポレーターで溶媒を留去して、結晶 性の粗生成物 (1.265g) を得た。粗生成物をエチ ルアルコールから再結晶して、無色針状結晶として標記 化合物(1.03g、収率78.6%)を得た。

融点:133-133.5℃

TLC: Rf 0.33 (n-ヘキサン/酢酸エチル 1:1)

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃, δ ppm) : 2. 32 (s, 3H, Ac), 2. 33 (s, 3H, Ac), 6. 43 (d, 1H, J=9. 62Hz, C3-H) 7. 22 (s, 1H) 、7. 35 (s, 1H) 、7. 6 4 (d, 1H, J=9. 62Hz, C4-H) IR (KBr, vmax):1778s, 1738s, 1636m, 1570m, 1510m, 1436m, 1 378m, 1218s, 1128s

【0014】(2) 4ーメチルエスクレチン 6, 7-ビス (アセテート) の合成

4ーメチルエスクレチン (シグマ) を原料にして上記 (1) と同様の方法で標記化合物を合成した。黄色結晶 として標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃, δ ppm) : 7. 33 (s, 3H), 7. 40 (s, 3H), 6. 32 (s, 3H)1H) 、7. 24 (s, 1H) 、7. 44 (s, 1H) 【0015】(3) エスクレチン 6, 7-ビス (ステ アレート)の合成

ナス型フラスコ (50m1) に、エスクレチン (890 30 mg、5mmo1) と4-(ジメチルアミノ) ピリジン (1.528g、12.5mmol)を入れた後、塩化 メチレン(20m1)を加えて懸濁液とした。この懸濁 液に、10℃でゆっくりと塩化ステアロイル (東京化 成; 3. 787g、12. 5mmol) を滴下した。反 応液は白濁して固化した。そこで、塩化メチレン (20 ml)を更に加えると、反応液は再び懸濁液となった。 この懸濁液を室温で5時間攪拌した。反応終了を確認し た後、反応液を氷水(20ml)に注ぎ、塩化メチレン (100ml×1) で抽出した。分離した有機層を蒸留 水(20ml×1)で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥 後、ロータリーエバポレーターで溶媒を留去して、白色 の粗生成物 (3.91g) を得た。粗生成物を塩化メチ レン/n-ヘキサンから再結晶して、白色粉末状結晶と して標記化合物 (2. 773g、収率78.0%) を得 た。

融点:85-86℃

 $^{1}H-NMR$ (CDC1, δ ppm): 0.88 (t, 6H, CH₃), 1. 26 (m, 56H, CH 2) \ 1. 72 (m, 4H, CH₂) \ 2. 55 (a. 50 4H, CH, CO) (6. 42 (d, 1H, C3-



H) 、7. 21 (s, 1H, aromatic) 、7. 33 (s, 1H, aromatic) 、7. 63 (d, 1H, C4-H)

【0016】(4) 4-メチルエスクレチン 6,7-ビス (ステアレート) の合成

4 - メチルエスクレチンを原料にして上記 (3) と同様 の方法で標記化合物を合成した。白色結晶として標記化 合物を得た。

融点:121-122℃

¹H-NMR (DMSO, δ ppm): 0.85 (t, 6H, CH₁), 1.24 (m, 56H, CH₂), 1.48 (m, 2H, CH₂), 1.64 (m, 2H, CH₂), 2.18 (m, 2H, CH₂), 2.34 (s, 3H, C4-CH₃), 2.57 (m, 2H, CH₂), 6.18 (s, 1H, C₃-H), 6.84 (s, 1H, aromatic), 7.42 (s, 1H, aromatic)

【0017】(5) 4-メチルエスクレチン 6, 7-ビス (リノーレート) の合成

塩化ステアロイルの代わりに塩化リノーレオイル (東京 化成)を用いて上記 (4)と同様の方法で標記化合物を 合成した。黄色油状物として標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, δ ppm): 0.90 (t, 6H), 1.2~1.4 (m, 32H), 1.4 ~2.0 (m, 4H), 2.0~2.2 (m, 8H), 2.4 (s, 1H), 2.8 (t, 4H), 5.3~ 5.5 (m, 8H), 6.3 (s, 1H), 7.2 (s, 1H), 7.4 (s, 1H)

【0018】(6) 4-メチルエスクレチン 6,7-ビス (ドコサヘキサエノエート)の合成

塩化ステアロイルの代わりに塩化ドコサヘキサエノイル (東京化成:塩化ドコサー4,7,10,13,16, 19-ヘキサエノイル)を用いて上記(4)と同様の方 法で標記化合物を合成した。黄色油状物として標記化合 物を得た。

¹H-NMR (CDCl₃, δ ppm): 0.95 (t, 6H), 2.10 (m, 4H), 2.2 (s, 3 H), 2.4~2.7 (m, 8H), 2.7~3.0 (m, 12H), 5.3~5.7 (m, 24H), 6. 3 (s, 1H), 7.2 (s, 1H), 7.4 (s, 1 H)

【0019】(7) エスクレチン 6, 7-ピス (ベン ゾエート) の合成

ナス型フラスコ (50m1) に、エスクレチン (890 mg、5mmol) と4- (ジメチルアミノ) ピリジン (1.528g、12.5mmol) を入れた後、塩化メチレン (10ml) を加えて懸濁液とした。この懸濁液に、10℃でゆっくりと塩化ベンゾイル (東京化成;1.757g、12.5mmol) を滴下した。直ちに、白色沈澱が生じたが、反応液を室温で4時間攪拌し

た。反応終了後、反応液を氷水(20ml)に注ぎ、塩化メチレン(20ml×3)で抽出した。集めた有機層を蒸留水(20ml×1)で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、ロータリーエバポレーターで溶媒を留去して、結晶性の粗生成物(2.136g)を得た。粗生成物を塩化メチレン/nーへキサンから再結晶して、白色粉末状結晶として標記化合物(1.899g、収率98.4%)を得た。

融点:183-184.5℃

10 TLC: Rf 0.69 (n-ヘキサン/酢酸エチル 1:1)

¹H-NMR (CDCl₃, δ ppm): 6.47 (d, 1H, J=9.62Hz), 7.38 (m, 6 H, aromatic), 7.44 (s, 1H), 7. 56 (s, 1H), 7.71 (d, 1H, J=9.62 Hz), 8.04 (m, 4H, aromatic) IR (KBr, νmax): 1765s, 1745s, 1625w, 1605w, 1570w, 1510m, 1475m, 1430m, 1390m, 1325w, 12

【0020】(8) 4-メチルエスクレチン 6,7-ビス (ベンゾエート) の合成

ナス型フラスコ (50ml)に、4-メチルエスクレチン (960mg、5mmol)と4- (ジメチルアミノ)ピリジン (2.445g、20mmol)を入れた後、塩化メチレン (10ml)を加えて懸濁液とした。この懸濁液に、10℃でゆっくりと塩化ベンゾイル (2.811g、20mmol)を滴下した。直ちに、白色沈澱が生じたが、反応液を室温で4時間攪拌した。30 反応終了後、反応液を氷水 (20ml)に注ぎ、塩化メチレン (20ml×3)で抽出した。集めた有機層を蒸留水 (20ml×1)で洗浄し、硫酸ナトリウムで乾燥後、ロータリーエバポレーターで溶媒を留去して、結晶性の粗生成物 (2.250g)を得た。粗生成物を塩化メチレン/n-ヘキサンから再結晶して、白色粉末状結晶として標記化合物 (1.960g、収率98.0%)を得た。

融点:146-152℃

50

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃, δ ppm) : 2. 41 40 (d, 3H, J=2.0Hz), 6. 34 (d, 1H, J=2.0Hz), 7. 33 \sim 7. 64 (m, 8H), 8. 00 (d, 2H, J=2.6Hz), 8. 09 (d, 2H, J=2.3Hz)

【0021】 (9) エスクレチン 6, 7-ビス (ピバレート) (I) とエスクレチン 6-モノピバレート (II) の合成

ナス型フラスコ (50ml) に、エスクレチン (200 mg、1.12mmol) とピリジン (3ml) を入れた。この混合物に0℃で、塩化ピパロイル (283.6 mg、2.35mmol) を加えた後、室温で26時間



提押した。TLCで原料の消失と2つの生成物 (Rf=0.8及び0.23,塩化メチレン/メタノール=9:1)を確認した後、反応液を氷水 (10ml)に注ぎ、エーテルで抽出した。集めた有機層を硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧凝縮して、粗生成物を得た。粗生成物をシリカゲルクロマトグラフィーで分離精製した。塩化メチレンを用いて、第1流出分として標記化合物 (I) (無色結晶、収率72%)と第2流出分として標記化合物

(II) (無色結晶、収率25%)を得た。

標記化合物(I)

融点:148-149℃

¹H-NMR (90MHz, CDCl₃, δ pp m):1.35(s, 18H), 6.40(d, 1H, J=10.3Hz), 7.15(s, 1H), 7.29 (s, 1H), 7.64(d, 1H, J=10.3Hz)

標記化合物 (II)

融点:159-162℃

¹H-NMR (90MHz, CDCl₃, δ pp m):1.39 (s, 9H)、6.26 (d, 1H, J =9.5Hz)、6.98 (s, 1H)、7.18 (s, 1H)、7.60 (d, 1H, J=9.5Hz) 【0022】 <u>実施例2:マウスを用いた連続4日腹腔内</u> 投与による毒性試験

6週齢のCrj:CD-1 (ICR) 雄マウス (1群5匹)に、エスクレチン或いはエスクレチン 6,7-ビス (ベンゾエート)を0.5%メチルセルロース水溶液に懸濁した液を、1日1回連続4日間、腹腔内投与した。投与量は750mg/kgとした。いずれの化合物についても、死亡例はなく、特筆すべき毒性は見られなかった。

4ーメチルエスクレチン、エスクレチン 6,7ービス (アセテート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (アセテート)、エスクレチン 6,7ービス (ステアレート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (ステアレート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (リノーレート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (ドコサヘキサエノエート)、4ーメチルエスクレチン 6,7ービス (ピバレート)及びエスクレチン 6,7ービス (ピバレート)及びエスクレチン 6ーモノピバレートについても、同様の毒性試験を実施したが、死亡例は見られなかった。

【0023】<u>実施例3:培養軟骨細胞における軟骨破壊</u> 抑制作用

a) 培養軟骨細胞の調製

家兎(New Zealand White Rabbit)(体重1~1.5kg、北山ラベスより購入)の肩、膝関節より無菌的に軟骨を取り出した。これをPBS(Ca^{2*}、Mg^{4*}フリー)、ハンクス、及び0.1%EDTA-PBSでよく洗浄した後、約1mm角に刻ん

だ。これに、0.1%EDTA含有PBS (Ca*、Mg*フリー)を加え、37℃の恒温槽で30分間処理した。更に、トリプシン溶液 (0.25%)で、37℃で、1時間処理し、軟骨に付着した結合組織を取り除いた。次に、上清を除去した後、軟骨を牛胎児血清 (FBS)10%及びコラゲナーゼ0.2%を含有したHamF-12メディウム中で約2~2.5時間処理した。このコラゲナーゼ溶液を遠心分離 (1500 r.p.m.)した後、10%FBS含有ハムメディウム (軟骨メディウム)で2回洗浄し、最終的に軟骨細胞を、軟骨メディウムに細胞数3×10°個/m1の細胞濃度になるように調整した。この分散液を1m1ずつ24穴プレートに播種し、4日後コンフルエントに達した後、2週間以内に実験に供した。

【0024】b)被験物質及び軟骨破壊因子の添加これまで軟骨細胞の培養に使用した軟骨メディウムを取り除き、新たに血清フリーのS-С1oneメディウム800μ1(0.1%ヒト血清アルブミン含有)を加え、これに各濃度の被験物質100μ1(最終濃度の10倍S-Cloneメディウム液、DMSO濃度2.5%)を加え、二酸化炭素(5%)と空気(95%)の存在下で2時間培養した後、軟骨破壊因子PMA(フォルボールミリステートアセテート)(最終濃度0.1μg/ml)或いはインターロイキン1α(IL-1α)(最終濃度20μ/ml)を軟骨細胞培養液中に加えた。

【0025】ここで使用した被験物質は以下の通りである。

本発明の化合物:エスクレチン(東京化成)、4ーメチ30 ルエスクレチン(シグマ)、4ーメチルエスクレチン6,7ービス(アセテート)、4ーメチルエスクレチン6,7ービス(ステアレート)、4ーメチルエスクレチン6,7ービス(リノーレート)、4ーメチルエスクレチン6,7ービス(ドコサヘキサエノエート)、エスクレチン6,7ービス(ベンゾエート)、エスクレチン6,7ービスでセテート、エスクレチン6,7ービスでセテート、エスクレチン6,7ービスでセテート、エスクレチン6,7ービスでセテート、エスクレチン6,7ービスにパレート(以上実施例1で合成した化合物)

【0026】c) GAGの定量

比較物質:インドメタシン(シグマ)

2日後、軟骨培養細胞上清を取り除いた後、残りの軟骨マトリックス層に、0.03%パパイン溶液1mlを加え、65℃で、1時間反応させ、マトリックス層からGAGを遊離させた。処理したパパイン溶液中のGAG含有量を1,9ージメチルメチレンブルー法を用いて定量した(定量法:R.W.Farndale,Biochim.Biophys.Acta.,Vol.883,pp.173~177,1986参照)。軟骨破壊因子50無添加群(コントロール)の軟骨マトリックス中のGA



G含有量を100とした時の、各サンプルのGAG相対 量を下記の式で求めた。コントロールのGAG含有量 は、軟骨細胞がコンフルエントに達した後、実験に供す るまでの経過日数の違いにより、ある幅(10.9~9 9. 9 μ g / m 1) を示した。

[0027]

[0030]

【数1】GAG相対量% = (B/A) ×100 A:軟骨破壊因子無添加群 (コントロール) のGAG含 有量

B:軟骨破壊因子添加群又は(軟骨破壊因子+被験物 質)添加群のGAG含有量

【0028】結果を表1~表5に示す。表中のGAG含 有量は、平均値±標準誤差 (n=3) の値である。各実 験について、コントロ・

+4-メチルエスクレチン

コントロール

 $IL-1\alpha$

6, 7ーピス (ベンゾエート)

* れた。有意差検定は、各実験の軟骨破壊因子添加群に対 し、Student's t-testで行った。検定 結果の表示は次の通りである。*: P < 0.05、* *: P<0.01、***: P<0.001。軟骨破壊 因子無添加群 (コントロール) のGAG含有量に対し て、軟骨破壊因子である PMAや IL-1 α を添加する ことにより、GAGの減少が誘導された。この条件下 で、本物質は、GAGの減少を抑制し、軟骨破壊抑制作 用を有することが確認された。これに対して、従来の鎮 10 痛抗炎症剤であるインドメタシンでは、軟骨破壊抑制作 用は見られず、逆に軟骨破壊の促進作用が見られた。 [0029]

12

【表 1 】

P設定(nー3)の個である。	谷美 【表 】】
ュール及び軟骨破壊因子添加郡	羊を入 *
サンプル名	GAG含有量μg/ml (GAG相対量%)
コントロール	72. 1±3. 20 (100)
$IL-1\alpha$	37.8 ± 2.21 (52.4)
+エスクレチン	
1 0 0 μ Μ	63. 9±3. 80* (88. 6)
	58.8 ± 2.60 (100)
	37.9 ± 1.37 (64.5)
+エスクレチン	
1 0 0 μ Μ	$78. 0 \pm 2. 32^{***}$ (1 3 3)
コントロール	99. 9 ± 1 . 10^{-1} (100)
PMA	59.1 ± 0.80 (59.2)
+4-メチルエスクレチン	
1 0 0 μ Μ	$72. 1 \pm 0. 70^{44}$ (72. 2)
	【表2】
サンプル名	GAG含有量μg/ml (GAG相対量%)
	20.3 ± 2.33 (100)
$IL-1\alpha$	14. 3 ± 2 . 57 (70. 4)
+4-メチルエスクレチン	
6, 7ービス(アセテー)	h)
1 0 0 μ Μ	$27.3\pm3.66^{\circ}$ (134)
コントロール	39. 7 ± 0 . 55^{-} (100)
I $L-1 \alpha$	33.0 ± 0.55 (83.1)
+4ーメチルエスクレチン	
6, 7ーピス (リノーレー	- ト)
$1~0~0~\mu\mathrm{M}$	37.3 ± 0.73 (94.0)
+4-メチルエスクレチン	
6, 7ーピス (ステアレー	- ト)
1 0 0 μ M	43. 7 ± 0 . 37 (110)
+4ーメチルエスクレチン	
6, 7ービス (ドコサヘキサエノエート)	
100μΜ	43. 0 ± 0 . $12^{}$ (108)

 $100 \mu M \qquad 44. 7 \pm 0. 93^{--} (113)$

10. 9 ± 0 . 23" (100)

(79.9)

8. 7 10±0. 23

14

+エスクレチン

6、7ーピス (ベンゾエート)

 $100 \mu M \qquad 9.54 \pm 0.15^{\circ} \qquad (87.5)$

[0031]

【表3】

サンプル名 GAG含有量μg/ml (GAG相対量%)

コントロール 24.3 ± 3.33 (100)

PMA 11. 3 ± 1 . 76 (46. 5)

+4-メチルエスクレチン

6, 7-ビス (アセテート)

 $100 \mu M$ 25. 4 ± 3 . 84° (105)

コントロール

44. 3 ± 0 . 61^{--} (100)

PMA

 37.9 ± 1.67 (85.6)

+4-メチルエスクレチン

6, 7ービス (リノーレート)

 $100 \mu M$ 42. 3 ± 0 . 82 (95. 5)

+4-メチルエスクレチン

6, 7-ピス (ステアレート)

 $100 \mu M$ 47. 0 ± 1 . 10 (106)

+4-メチルエスクレチン

6、 7 - ビス (ドコサヘキサエノエート)

 $100 \mu M$ 47. 6±0. 49" (108)

+4-メチルエスクレチン

6、7-ビス(ベンゾエート)

 $100 \mu M \qquad 48. 1 \pm 1. 56^{\circ} \quad (109)$

【表4】

サンプル名 GAG含有量μg/ml (GAG相対量%)

コントロール

 24.0 ± 0.44^{m} (100) 16. 0 ± 0 . 68 (66. 7)

 $1L-1\alpha$ +エスクレチン

6, 7ービス (アセテート)

 $100 \mu M$ 20. 9 ± 1 . 86 (87. 1)

+エスクレチン

6, 7ーピス (ピバレート)

 $10 \mu M$ 19. 2 ± 1 . 58 (80. 0)

+エスクレチン

6ーモノピパレート

 $100 \mu M \qquad 21.8 \pm 2.19^{*} \qquad (90.8)$

[0033]

[0032]

【表5】

GAG含有量μg/ml (GAG相対量%) サンプル名 コントロール 28. 0 ± 0 . 7^{--} (100)

PMA

15, 4 ± 0 , 5 (55.0)

+インドメタシン

10 13. 2 ± 0 . 6° (47. 1) $33 \mu M$ 11. 7 ± 0 . 8

(41.8)

[0034]

実施例4:製剤例 (顆粒剤)

エスクレチン

20重量部

乳糖

68重量部

低置換ヒドロキシプロピルセルロース

10重量部

ヒドロキシプロピルセルロー50

2重量部



を均一に混合した後、湿潤剤エタノール32重量部を用いて練合した。次いで湿式造粒を行い、乾燥して顆粒剤を得た。

[0035]

【発明の効果】本物質(I)は、軟骨マトリックスを構 *

*成するGAGの減少を強く抑制し、軟骨保護作用を示す。又、低毒性である。従って、本物質 (I) は、軟骨保護剤として、慢性関節リウマチ、変形性関節症、肩関節周囲炎、頸肩腕症候群、腰痛症等の関節症の治療に極めて有用な用途を有する。

16

【手続補正書】

【提出日】平成6年4月25日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0009

【補正方法】変更

【補正内容】

【0009】エスクレチン或いは4-アルキルエスクレチンの各種カルボン酸モノ又はジエステルは、エスクレチン或いは4-アルキルエスクレチンと各種カルボン酸とを下記の方法で反応させて得ることができる。

- 1) 適当な溶媒を用いて、塩酸、硫酸、燐酸等の無機酸 或いは酢酸、pートルエンスルホン酸等の有機酸のよう な酸触媒存在下に、エスクレチン或いは4ーアルキルエ スクレチンとカルボン酸とを反応させる。
- 2) ジシクロヘキシルカルボジイミド、N, N'ーカルボニルジ(2ーメチルイミダゾール)、ジフェニルケテンーNーシクロヘキシルイミン、アルコキシアセチレン、ポリ燐酸エチルエステル、塩化チオニル、塩化オキサリル等の縮合剤の存在下に、ジメチルホルムアミド、アセトン、ジオキサン、アセトニトリル、クロロホルム、塩化メチレン、テトラヒドロフラン、ピリジン等の有機溶媒中で、エスクレチン或いは4ーアルキルエスクレチンとカルボン酸とを反応させる。通常冷却下ないし室温で行う。
- 3)酸無水物とエスクレチン或いは4ーアルキルエスクレチンとをトリエチルアミン、ピリジン、4ー(ジメチルアミノ)ピリジン、又はジエチルメチルアミン等の塩基性物質存在下に反応させる。
- 4)酸ハロゲン化物(ハロゲン化アシル:塩化物、臭化物等)とエスクレチン或いは4-アルキルエスクレチンとをトリエチルアミン、ピリジン、4-(ジメチルアミノ)ピリジン、又はジエチルメチルアミン等の塩基性物質を添加した溶媒中または塩基性溶媒例えばピリジン中で反応させる。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0010

【補正方法】変更

【補正内容】

【0010】上記原料の使用割合によってモノエステル 或いはジエステルを得ることができる。エスクレチン或 いは4-アルキルエスクレチンと等モル量ないし小過剰 ※50

※量のカルボン酸、酸無水物、又は酸ハロゲン化物を使用 するときはモノエステルを得、又それらを大過剰量、通 常モル比2以上を使用するときはジエステルを得ること ができる。後者の場合、ジエステルとモノエステルの混 合物を得ることがある。この場合はクロマトグラフィー 等の通常の分離法を用いることによりジエステルとモノ エステルを容易に得ることができる。反応生成物の精製 法としては、抽出、クロマトグラフィー、再結晶化、再 沈澱等を利用することができる。精製品の構造は、赤外 線吸収スペクトル、紫外線吸収スペクトル、核磁気共鳴 吸収スペクトル、元素分析、質量スペクトル等により確 20 認することができる。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0014

【補正方法】変更

【補正内容】

【0014】(2) 4-メチルエスクレチン 6,7-ピス (アセテート) の合成

4-メチルエスクレチン (シグマ社製) を原料にして上記 (1) と同様の方法で標記化合物を合成した。黄色結30 晶として標記化合物を得た。

¹H-NMR (CDC 1₃, δ ppm): 7.33 (s, 3H)、7.40 (s, 3H)、6.32 (s, 1H)、7.24 (s, 1H)、7.44 (s, 1H) 【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0016

【補正方法】変更

【補正内容】

【0016】(4) 4-メチルエスクレチン 6,7-ビス (ステアレート) の合成

4-メチルエスクレチンを原料にして上記(3)と同様 の方法で標記化合物を合成した。白色結晶として標記化 合物を得た。

融点;121-122℃

¹H-NMR (DMSO, δ ppm): 0.85 (t, 6H, CH₃), 1.24 (m, 56H, C H₂), 1.48 (m, 2H, CH₂), 1.64 (m, 2H, CH₂), 2.18 (m, 2H, C H₂), 2.34 (s, 3H, C4-CH₃), 2.5 7 (m, 2H, CH₂), 6.18 (s, 1H, C3H) 、 6.84 (s, 1H, aromatic) 、 7.42 (s, 1H, aromatic)

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0023

【補正方法】変更

【補正内容】

【0023】<u>実施例3:培養軟骨細胞における軟骨破壊</u> 抑制作用

a) 培養軟骨細胞の調製

家兎(New Zealand White Rabbit) (体重1~1.5kg、北山ラベスより購入)の肩、膝関節より無菌的に軟骨を取り出した。これをPBS(一)(Ca²+、Mg²+フリー)、ハンクス、及び0.1%EDTA-PBS(一)でよく洗浄した後、約1mm角に刻んだ。これに、0.1%EDTA含有PBS(一)を加え、37℃の恒温槽で30分間処理した。更に、トリプシン溶液(0.25%)で、37℃で、1時間処理し、軟骨に付着した結合組織を取り除いた。次に、上清を除去した後、軟骨を牛胎児血清(FBS)10%及びコラゲナーゼ0.2%を含有したHamF-12メディウム中で約2~2.5時間処理した。このコラゲナーゼ溶液を遠心分離(1500 r.p.m.)した後、10%FBS含有ハムメディウム(軟骨メディウム)で2回洗浄し、最終的に軟骨細胞を、軟骨

メディウムに細胞数 3×10^5 個/m 1 の細胞濃度になるように調整した。この分散液を 1 m 1 ずつ 2 4 穴プレートに播種し、4 日後 コンフルエントに達した後、 2 週間以内に実験に供した。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0025

【補正方法】変更

【補正内容】

【0025】ここで使用した被験物質は以下の通りである。

本発明の化合物:エスクレチン(東京化成)、4ーメチルエスクレチン(シグマ社製)、4ーメチルエスクレチン6,7ーピス(アセテート)、4ーメチルエスクレチン6,7ーピス(ステアレート)、4ーメチルエスクレチン6,7ーピス(リノーレート)、4ーメチルエスクレチン6,7ーピス(ドコサヘキサエノエート)、エスクレチン6,7ーピス(ベンゾエート)、4ーメチルエスクレチン6,7ーピス(ベンゾエート)、エスクレチン6,7ーピス(ピバレート)、及びエスクレチン6,7ーピス(ピバレート)、及びエスクレチン6ーモノピバレート(以上実施例1で合成した化合物)

比較物質:インドメタシン (シグマ社製)